



SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35
www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, 13.03.2020 r.

**Strona internetowa Zamawiającego
Wszyscy Wykonawcy
Tablica ogłoszeń Zamawiającego**

Nr postępowania: 02/ZP/2020

Dotyczy: na zakup materiałów szewnych, leków, materiałów eksploatacyjnych do Multifiltrate, zastawu do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu, taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, hemostatyków, systemu zamkniętego aspiracyjno-próżniowego do pobierania krwi, siatek przepuklinowych dla SP ZOZ w Sejnach

**WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE
ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI**

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t.j. z 2019 r. Dz. U. poz. 1843 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

1. Pakiet nr. 16. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 16 w poz. 3 i 4 gąbki hemostatycznej o czasie wchłaniania 3-4 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet nr 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 14 poz. 2 taśmy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, z polipropylenu monofilamentowego, jednorodną, całkowicie niewchłaniającą, o wymiarach: długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, specyfikacja techniczna: grubość taśmy 0,34 mm, grubość nitki 150 μ m, porowatość max 1950 μ m, gramatura 45 g/m², taśma w plastikowej osłonce, w środkowej części brak osłonki na odcinku ok. 1,5 cm; brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, taśmy wykonane metodą osnowową (technologia inna od quadriaxial), o splocie kolumnkowym, co zapewnia wysoką odporność na rozciąganie i wytrzymałość min. 90 N/cm. W przypadku dopuszczenia i ewentualnego wygrania postępowania Wykonawca przekaże z pierwszym zamówieniem komplet narzędzi wielokrotnego użytku do zakładania taśm.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 14 pozycji nr 2 do osobnego Pakietu, np. do pakietu 14A lub o możliwość składania ofert na każdą pozycję z osobna.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet nr 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 15 taśmy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, z polipropylenu monofilamentowego, jednorodną, całkowicie niewchłaniającą, o wymiarach: długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, specyfikacja techniczna: grubość taśmy 0,34 mm, grubość nitki 150 μ m, porowatość max 1950 μ m, gramatura 45 g/m², taśma w plastikowej osłonce, w środkowej części brak osłonki na odcinku ok. 1,5 cm; brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami oraz 1 szt. narzędzia

wielokrotnego użytku do zakładania taśmy metodą przezzasłonową out-in, igła ze stali chirurgicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy pakiet 9 pozycja 1,2,3. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie, ponieważ Ultravist zarejestrowane są w opakowaniach x10 dla pozycji 1 x 10 fiolek, dla pozycji 2 ,3, 5 x10 butelek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet nr 16 - Hemostatyki. Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu 1 pozycji 3 oraz 4 i utworzenie odrębnego pakietu. Pozwoli to na złożenie ofert większej ilości Wykonawców, zwiększając tym samym konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

6. Pakiet nr 16 - Hemostatyki. Zwracam się z prośbą o wykreślenie zapisu dotyczącego konieczności potwierdzenia bakteriobójczości w instrukcji użytkowania wyrobu. Zgodnie z przepisami, instrukcja używania wyrobu medycznego wraz z jego oznakowaniem składa się na komplet **informacji potrzebnych do bezpiecznego i właściwego używania wyrobu.** Regulacje prawne nie określają wymaganego stopnia szczegółowości danych podanych w instrukcji oraz nie wymagają cytowania wszystkich wyników badań przeprowadzonych w ramach oceny zgodności, badań klinicznych czy oceny klinicznej. Instrukcja użytkowania oferowanego asortymentu zawiera informacje na temat zastosowania, właściwości, sposobu użytkowania oraz środków ostrożności oraz przeciwwskazań do stosowania. Dokument jest oznakowany znakiem CE oraz numerem jednostki notyfikowanej, a tym samym jest uznany za spełniający wymagania dot. wyrobu medycznego. Szczegółowe informacje na temat parametrów oraz wyników oceny/badań klinicznych są dostępne w dokumentacji wyrobu. Oferowane wyroby spełniają wymagania SIWZ zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

7. Dotyczy SIWZ Rozdział VII p. 8 Wykaz oświadczeń. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty Oświadczenia (Załącznik nr 4 do SIWZ) o braku przynależności do grupy kapitałowej, w przypadku gdy Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

8. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

9. Pakiet nr 1. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 19, 31, 32 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

10. Pakiet nr 1, poz. 19. Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą, pokrytą silikonem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

11. Pakiet nr 1, poz. 19. Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point, pokrytą silikonem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

12. Pakiet nr 1, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

13. Pakiet nr 1, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści nić w kolorze niebieskim, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nić w kolorze niebieskim, pozostałe parametry bez zmian.

14. Pakiet nr 2, poz. 9. Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 55 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Pakiet nr 2, poz. 13-14. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 13-14 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

16. Pakiet nr 3. Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, plecione, wchłanialne, z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50% i czasie wchłaniania ok. 42 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Pakiet nr 3. Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm, dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Pakiet nr 4. Czy Zamawiający dopuści materiał szewny powlekany 50% glikolidem i L-laktydem Poli (30/70) i 50% stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Pakiet nr 4. Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm, dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Pakiet nr 4, poz. 20, 21. Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

21. Pakiet nr 16. Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm, dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Pakiet nr 16, poz. 1, 2. Czy Zamawiający dopuści hemostatyk o czasie hemostazy 1-5 minut, czas wchłaniania 1 miesiąc, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Pakiet nr 16, poz. 3-5. Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

24. Pakiet nr 19, poz. 6, 9-12. Czy Zamawiający dopuści materiał szewny bez powleczenia antybakteryjnego, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

25. Pakiet nr 7 poz. 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku kostnego 2,5 g składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczącą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Pakiet nr 7 poz. 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Pakiet nr 7 poz. 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 32 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Pakiet nr 7 poz. 5. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

29. Pakiet nr 16 Poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Pakiet nr 16 Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- siedmiowarstwowa włóknina,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Pakiet nr 16 Poz. 3-4. Czy Zamawiający dopuści gąbki hemostatyczne z żelatyny wieprzowej, która osiąga hemostazę w ciągu 3-6 minut, upływnia się w ciągu 3-5 dni i ulega całkowitemu wchłonięciu w 3-4 tygodnie oraz posiada w instrukcji użytkowania potwierdzenie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**32. Zadanie nr 16, pozycja 1, 2, 5 – Czy Zamawiający dopuści hemostatyki o pH 2,5 – 3,5?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

33. Zadanie nr 16, pozycja 3, 4 – Czy Zamawiający dopuści hemostatyki o czasie wchłaniania 3 – 4 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**34. Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:
Siła Wyższa**

- 1) Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
- 2) Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
- 3) W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
- 4) Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
- 5) Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

35. Czy Zamawiający w pozycji 4 pakiet 10 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi lub zagiętymi ramionami o przekroju 11 Fr i 13 Fr i długościach:

dla pozycji 4a – 11 Fr długi 15 cm

dla pozycji 4b - 11 Fr długi 15 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający nie wydziela.

37. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3, 4:

- W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu umowy, o której mowa w § 5 ust. 1.
- W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto opóźnionego w dostawie** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy.**
- W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto reklamowanego** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy.**

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

39. Dotyczy pakiet nr 11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 11 jednorazowy, sterylny zestaw do posiadanego przez Zamawiającego automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D zawierający złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem „Y” i wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI, bez pojemniczka do odpowietrzania? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Uzasadnienie: Złącze niskiego ciśnienia o wytrzymałości 400 PSI jest wymogiem nadmiernym, nie uzasadnionym klinicznie, bowiem do badań tomografii komputerowej wystarczające i powszechnie stosowane jest złącze niskiego ciśnienia o długości ok. 150 cm z trójnikiem i zaworkami zabezpieczającymi o wytrzymałości do 375 PSI. Zapisy o wyższej wytrzymałości i o pojemniczku do odpowietrzania wskazują na jednego producenta asortymentu do wstrzykiwacza kontrastu STELLANT DUAL (BAYER/MEDRAD), co narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i uniemożliwia innym Wykonawcom złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

40. Dotyczy pakietu nr 11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 11 opakowania zawierające 25 zestawów?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań. Jednocześnie wymaga asortymentu o parametrach zgodnych z SIWZ.

41. Dotyczy pakietu 11. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów o następującym składzie:

- wkład o poj. 200 ml
- wkład o poj. 200 ml
- złącze niskiego ciśnienia o dł. 150 cm z trójnikiem Y i zaworkiem antyzwrotnym (wytrzymałość 375 PSI)
- 2x ostrze spike
- 2x złącze szybkiego napełniania (J-rurka)

Zestawy w 100% kompatybilne z MEDRAD Stellant, będącym w posiadaniu Zamawiającego, sterylne, bez ftalanów, opakowania po 30 lub 50 zestawów. Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców, a tym samym będzie atrakcyjniejsza cenowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

42. Dotyczy oświadczenia dotyczącego braku przynależności do grupy kapitałowej. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej, jeśli firma nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

43. Dotyczy Pakiet nr 11. Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 1 Części 41 Zamawiający dopuści złożenie oferty na znany sobie (stosowany w Pracowni TK SP ZOZ w Sejnach) jednorazowy, sterylny, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta podwójny zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D. Komplet, na który składają się:

- 2 x wkład o pojemności 200 ml,
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm z trójnikiem Y o wytrzymałości do 350 PSI, z zastawką antyzwrotną,
- 2 x złącze szybkiego napełniania typu J,
- 1 x ostrze typu spike?

UZASADNIENIE:

Korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia na tym polu (w latach 1995-2015 prowadziliśmy na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń producenta systemu Stellant CT D, do którego nabywane są obecnie materiały eksploatacyjne) potwierdzamy, iż zestawy wkładowe, o których jest mowa w Pytaniu 1, są artykułami w 100% kompatybilnymi z w/w urządzeniem, tj. nie powodują jego uszkodzenia, ani nieprawidłowości w jego działaniu, a eksploatacja systemu Medrad Stellant CT D z wykorzystaniem omawianych zestawów nigdy nie przelożyła się na utratę przez ich Użytkowników praw gwarancyjnych, jakimi takie urządzenie byłoby objęte.

Opisane w Pytaniu 1 zestawy są Zamawiającemu doskonale znane, ich dostawy były realizowane do SP ZOZ w Sejnach w 2019 roku, bez żadnych reklamacji czy uwag.

Ponadto opisane zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 12 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy Stellant CT D na terenie Polski, bez najmniejszych zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników.

Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Szpital Wojewódzki w Tarnowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 1 w Szczecinie, Szpital Czerniakowski w Warszawie Sp. z o.o., Mazowiecki Szpital Specjalistyczny w Radomiu, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne we Wrocławiu, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu, Dziecięcy Szpital Kliniczny w Warszawie, Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Instytut „Pomnik – Centrum Zdrowia Dziecka” w Warszawie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku, Kliniczny Szpital Wojewódzki Nr 2 w Rzeszowie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia.

Dodatkowo chcemy zwrócić uwagę Zamawiającego na niezmiernie istotne rozwiązanie technologiczne zastosowane w konstrukcji zestawów wkładowych, których dotyczy Pytanie 1. Chodzi tu o szczególnie ważny ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji) fakt doposażenia omawianych zestawów w element, jakim jest łącznik niskociśnieniowy z trójnikiem Y w zastawkę antyzwrotną, która zapobiega mieszanii się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania.

Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszania się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie wpływa na wynik prowadzonego badania (szczególnie w przypadku badania klatki piersiowej, jamy brzusznej i miednicy wraz z wielofazowymi i dynamicznymi

badaniami narządów tych obszarów anatomicznych) oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

44. Prosimy także o odpowiedź na pytanie, dot. Załącznika nr 2 do SIWZ, Umowa - projekt. Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 1, 3 i 4 § 6 projektu umowy (cyt.):

Strony będą miały prawo naliczać kary umowne z następujących tytułów, w następującej wysokości:

1. *W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości przedmiotu umowy, o której mowa w §5 ust.1.*
2. (...)
3. *W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w §5 ust.1 za każdy dzień zwłoki.*
4. *W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w §5 ust.1 za każdy dzień zwłoki.*

i nada im proponowane brzmienie:

Strony będą miały prawo naliczać kary umowne z następujących tytułów, w następującej wysokości:

1. *W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w §5 ust.1.*
2. (...)
3. *W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki.*
4. *W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1% wartości brutto reklamowanej partii towaru za każdy dzień zwłoki.*

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy i ewentualne odstąpienie od niej, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis ustępów 1, 3 i 4 § 6 projektu umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.